# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-055403

(43)Date of publication of application: 24.02.1992

(51)Int.Cl.

CO8F 8/08

CO8F 8/00

(21)Application number: 02-166085

(71)Applicant: NISSAN MARUZEN PORIECHIREN

KK

(22)Date of filing:

25.06.1990

(72)Inventor: KURISU YASUHIKO

MASUYAMA YOSHIRO MORINAGA HIROSHI YAMAMOTO SHIGE.II

YAMAMOTO SHIGEJI NAKANISHI MITSUNORI

## (54) EPOXY GROUP-CONTAINING COPOLYMER

## (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a new epoxy group-containing ethylene copolymer having a wide use because of excellent reactivity to amine compound, adhesivity to various materials, excellent properties as compatibilizing agent, etc., comprising a specific structure containing an epoxy group at the end of branched chain. CONSTITUTION: The objective copolymer comprising an ethylene unit shown by the formula -(CH2-CH2)- and a unit shown by formula I (R is ≥4C straight- chain alkylene; X is CH=CH2 group or group shown by formula II), containing 0.2-20 mol % unit shown by formula I wherein ≥1 % group X in the unit shown by formula I is group shown by formula II. The copolymer, for example, is obtained by epoxidizing ≥1 % end unsaturated group of side chain of unsaturated copolymer comprising an ethylene unit and 0.2-20 mol % α, ω-nonconjugated diene unit shown by formula III by oxidation with peracetic acid. 1,7-Octadiene is used as the α,ω-nonconjugated diene to provide the unit shown by formula III.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

① 特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平4-55403

Sint Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成 4年(1992) 2月24日

C 08 F 8/08

8/00

MGDMJA 8016-4 J 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

会発明の名称 エポキシ基含有共重合体

> ②特 願 平2-166085

願 平2(1990)6月25日 22出

@発 明 栗 栖 者

安 彦 神奈川県横浜市港北区日吉本町3-24-14

цı @発 明 者 増

芳 èß

博

冶

神奈川県川崎市宮前区有馬7-2-2-206 東京都中央区八丁堀4丁目8番2号 秀和第二桜橋ビル

日産丸善ポリエチレン株式会社内

@発 明 者 山本

森

永

千葉県市原市五井南海岸11-2 日産丸善ポリエチレン株

式会社内

明者 西 @発

徳

千葉県市原市五井南海岸11-2 日産丸善ポリエチレン株

式会社内

外1名

の出 願 人 日産丸善ポリエチレン 東京都中央区八丁堀 4 丁目 8 番 2 号

株式会社

弁理士 萼 経 夫 70代 理 人

1 発明の名称

個発

明

エポキシ基含有共重合体

2.特許請求の範囲

(1)(A) エチレン単位: +CH2-CH2+ 及び

(B) 次式(I)

(1)

(式中、Rは炭素原子数4以上の直鎖状で ルキレン基を表わし、

X は - CH=CH2 基または - CH-CH2 基を表

わす。)

で表わされる単位を含む共重合体であって、 (B) 単位を Q.2~2 D モル 多含有し、

B)単位の基 X の + 多以上が - CH - CH 基 て あ

る側鎖の末端にエポキシ基を含有するエチ レン共重合体。

(2) 共重合体が更に少量の(C)α-オレフィン単

位: + CH, - CH+

(R'は炭素原子数1乃至10のアルキル差を

を含む請求項!記載のエチレン共重合体。

3発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、飼験の末端にエポキシ基を含有す る新規なエチレン共重合体に関する。

(従来の技術)

エチレン、プロビレン等のオレフィンの単独 重合体或いは共重合体は、その優れた物性や成 形性により各種分野に利用されている。しかし ながら、オレフィン重合体は、分子構造が非極 性であるところから、他の材料との親和性に乏 しく、接着性や印刷適性などの性質が著しく劣 る。また各種、エンジニアリングプラスチック スを含む極性構造を持つ齟齬とプレンドするに 際しても、 虚和性が悪いという欠点を持つ。

これらの欠点を補うため、オレフィン重合体

この分野の変性重合体の1つとして特別的61-85405号にはα-オレフィンと特定の構造の1,4-ジェン類とからたる不飽和共重合体を脂を変性し、該使脂中にエポキシ毒を導入した変性共重合体を開示している。

しかしながら、この変性共重合体中のエポキン差はその1.4 - ジェン類の構造に基づき、炭素連鎖の内部にあるため、特に塩差性化合物、例えばアミン化合物ヤアミン基含有重合体に対し反

ある側鎖の末端にエポキシ基を含有するエ チレン共重合体に関するものである。

更に、本発明はまた

- (A) エチレン単位: (CH2-CH2) と
- (Q 少量の、好ましくは Q 1~5 モル # の α オレフィン単位: -(CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>- R/

(R'は炭素原子数1万至10 のアルキル基を表わす。)及び

(B) 次式(I)

(式中、Rは炭素原子数 4 以上の直鎖状ア ルキレン基を装わし、X は - CH=CH₂ 差また は - CH - CH₂ 差を表わす。)

で扱わされる単位を含む共重合体であって、 四単位を Q 2 ~ 2 O モル 5 含有し、

四単位の基义の1多以上が - CH-CH。基で

応性が悪く、変性機能としての性能が劣り、応 用範囲が狭いという欠点を有している。

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、このような現状に鑑みてなされたものであり、従来の変性エチレン共重合体に比較して、更に機能性に優れたエチレン共重合体を提供することをその課題とするものである。 (課題を解決するための手段)

本発明は、

- (A) エチレン単位: + CH2 CH2 + 及び
- (B) 次式([)

(式中、Rは炭素原子数 4 以上の面類状 7 ルキレン差を表わし、X は - CH=CH<sub>2</sub> 差 または - CH - CH<sub>3</sub> 差を表わす。)

で表わされる単位を含む共重合体であって、 四単位を 0.2~2.0 モル 6 含有し

旧単位の基 X の 1 多以上が - CH- CH2 基で

ある側鎖の末端にエポキシ基を含有するエ チレン共重合体にも関するものである。

上述したように、本発明の共重合体は、重合体類の 0.2~2 0 モルガが (-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>) で扱わされる(B単位から構成されているものであり、従って残りの 9.8~8 0 モルガは、 実質的に(Δ)エチレン単位または(Δ)エチレン単位と(Qα-オレフィン単位とから構成される。

また、本発明の共直合体に於ては(B)単位の基 Xの19以上がエポキシ基 - CH - CH2 で あり、

従って、残りは - CH=CH, 基であるが、 共重合体の合成過程、例えば後述する不飽和共重合体のエポキン化反応に於て、場合により副生する少量の他の基が混入してもさしつかえばない。

本発明の共電合体の好適を分子量の範囲は、 数平均分子量に於て 3 0 0~5 0 0 0 0 0 年に 2 0 0 0~2 0 0 0 0 0 0 ある。

さた共重合体のメルトインデックス値(190C、 荷重 216 kg) は 0.001~5.000 g/10 分である。 本発明の共重合体に於て、 $\alpha -$  オレフィン単位  $+CH_2-CH_3$ ) のアルキル基 R' としては炭素原子 R'

数 1 乃至 1 0 の 直鎖乃至分 岐鎖 アルキル基、 例 えばメチル基、エチル基、 プロビル基、プチル 基、ヘキンル基、オクテル基、イソブロビル基、 2 - メチルブロビル基、第 3 プチル基、 2 2 -ジメチルプチル基等を挙げることができる。

また四単位の炭素原子数 4 以上の直鎖状アルキレン塞としては好ましくはプチレン塞、ヘキシレン基、オクチレン塞または デンレン塞を挙げることができる。

本発明の共重合体は、

(a) エチレン単位: +CH2 - CH2+ または

(a) エチレン単位: ←CH2 - CH2→ と(c) 少量の

α - ォレフィン単位: <del>(</del>CH<sub>2</sub>-CH<del>)</del> 」,

( R'は炭素原子数 1 乃至 1 0 のアルキル基を 表わす。) 及び

(b) 次式(II)

の炭化水素基、 X はハロゲン原子、かつ
0 ≤ n ≤ 4 )である 4 価のチタン化合物
を必須原料成分として反応して得られたマグネ
シウムおよびチタン含有触媒成分、および
[2] 有機アルミニウム化合物
からなる触媒の存在下、 5 0 で以上、好ましく
は 1 3 0 で以上の温度で、 無 溶媒 または 不活性 炭
化水素溶媒の存在下、 常圧乃至 2 0 0 ~ / ol 好ま
しくは 3~5 0 ~ / ol の圧力下で共重合させること
により不飽和共重合体が製造される。

α-\*\*レフィンとしては炭素原子数が3万至
120α-\*\*レフィン、例えば、プロピレン、
プテン-1、ペンテン-1、ヘキセン-1、オ
クテン-1、3-\*\*チループテン-1、3-\*\*
チルーペンテン-1、4-\*\*チルペンテン-1、
3-\*\*ジメチループテン-1、44-ジメチル
ーメチルーヘキセン-1、44-ジメチル・ヘ
キセン-1などを挙げることができ、その量は
好ましくは不飽和共重合体にもとづいてα1~\*\*

+CH<sub>2</sub> - CH+ R - CH = CH<sub>2</sub>

(式中、Rは炭素原子数4以上の直鎖アルキレン基を表わす。)

で要わされる直鎖状α , ω非共役ジェン単位を 0.2~2 0 モルラ含有する不飽和共宜合体の 側鎖の末端不飽和基の 1 ラ以上をエポキシ化するととにより製造することができる。

不飽和共富合体はいわゆる配位触媒を使用するオレフィン重合体の製造と同様の方法と装置を用いて製造することができる。

このよりを方法の一例として本出職人の出頭 に係る特駄平 2-18478号の方法がある。

との方法に於ては、エチレンまたは少量のα - オレフィンを含むエチレンと炭素原子数 8 以 上の直鎖状のα, ω非共役ジェンを 「1〕

[A] ヒドロポリシロキサンとグリニヤール 試票との反応生成物、および

[B] 一般式 Ti (OR) n X4-n ( R は C1~C12

5 モルダである。また、 炭素数が 8 以上の直鎖 状の d 、 w - 非共役 ジェンとしては、 1 7 - オ クタジェン、 19 - テカジェン、 1 11 -ドデカジェン、 1 13 - テトラデカジェン など を挙げることができ、 その量は不飽和共宜合体 にもとづいて 0.2~20モルダである。

不飽和共重台体の好通な分子量の範囲は数平均分子型に於て 300 ~500000 特に 2000 ~200,000である。また該共重台体のメルトインデックス値(190℃、荷重 216 与)は 0.001~5.000 P/10分である。

不能和共重合体化エポキシ基を導入する方法と しては、オレフィン性不飽和結合の酸化化よる 方法が最も一般的であり、具体例としては、

- 1 過機酸、過酢酸、過安息香酸などの過酸による酸化、
- 2 パナシウム、モリプテン、タングステン化合物などの触媒の存在下または非存在下に過 酸化水果または有機ヒドロ過酸化物による酸

- ま アルカリ性過酸化水素による酸化、
- 4. 遅移金属のアセチルアセトナート錯体やポ ルフィリン錯体の存在下または非存在下での 次亜塩素酸ナトリウムによる医化等が挙げら れる。

また他の方法として、分子内にエポキン基を含有する化合物、例えばクリンジルチォール化合物をオレフィン性不飽和結合に付加する方法も採用することができる。この場合は、式 I の単位+CH<sub>2</sub>-CH→ に於て基Xが・CH=CH<sub>2</sub> 基にク RX

リシジル化合物が付加した基を扱わすことにな <sup>ス</sup>

エポキシ化反応は、不飽和共重合体を帯機に 審解した状態、または帯族に影偶させた状態或 いは不飽和共重合体を帯験した状態で実施され る。

使用される溶族としては、脂肪族、脂漿族、 芳香族の炭化水素、ハロゲン化炭化水素、エス テルエーテル、ケトン、二硫化炭素等から選択 される。

ェポキン基の導入は、不飽和共宜合体中のオレフィン性不飽和結合の1 %以上好きしくは 5 %以上、特に2 0 %以上である。

選択率は必ずしも100%でなくても、実質的 にエポキン基が導入されていれば副反応による 生成物が導入されていてもさしつかえない。 (実施例)

#### 参考例 1

### (1) 反応生成物 [A-1]の製造

予め、内部をよく乾燥、 窒素 置換 したガラス 反応器 に n - プチルマグネンウムクロライドの ジーインプロピルエーテル 溶液 800 ml (市版品: n - プチルマグネシウムクロライドをして 134 をい) を採取したメチルと ドロボリン ロサン (25 ℃での粘度が約30センチス 全温 マクス) 80.5 ml (S1 として 134 をい)を、 1 時間 で で した。 満下後、 1 時間 攪拌を続け 福色透明 な反応生 成物 [ A ]

. t.

こうして得られた反応生成物 [A] の溶液化、n - ヘプタン 5 0 0 ml を添加、希釈した後、星温で2 - エチルヘキサノール [C] 1.3 4 そルを 1 時間かけて滴下した。

渡下終了後、圧力 1 2 0 - 2 4 0 mmHg で減圧蒸留を行ない、1 ℓ を留出させた。 n - ヘブタンで希釈し、無色透明の反応生成物 [A-1]の n - ヘブタン溶液を得た。マグネシウムの浸度は 0.782 moℓ/ℓ である。

## (2) 触媒成分[1]の講製

あらかじめ、内部を乾燥、窒素置換したカラス反応器にメチルシクロヘキサン 7 7.7 ml、 および(1) で待られた反応生成物 [ A - 1 ] をマグネシウム基準で 1 0 mmo ℓ 採取した。 提择しながらメチルシクロヘキサンに溶解させたテトラー n - プトキシチタン [ B ] 0.5 mmo ℓ を宣應で添加し、70 でで 1 時間加熱した。 反応終了後、 宣匯に冷却してマグネシウムおよびチタン含有触媒成分 [ 1 ] を得た。

### (3) エチレンと非共役ジェンとの共重合

内部を乾燥、エチレン置換した攪拌機、触媒共給用耐圧容器を具備した内容積 1.2 ℓ のステンレス製オートクレーブにメチルシクロヘキサン 5 6 0 ㎡(5 7.5 g)を仕込み、 昇温した。 8 0 ℃に到達した時点で水紫を 0.1 与/㎡ の耐圧容益を通じてジェチルアルミニウェク の対圧容益を通じてジェチルアルミニウェクロライド [2]を 1.2 mmoℓ、 および上記(2)で得た触媒成分 [1]を Ti 換質で 0.4 早それぞれ エチレン圧にて導入した。

150 でに昇温した後、全圧が 8 kg/cd (ゲージ圧)にたるように連続的にエチレンを導入しながら 1 時間電合を行なった。重合終了後、安定剤イルガノンクス 1076 を含むメタノールで重合を停止させた。

生成した重合体をそのまま分離、乾燥したと ころ、9349のポリマーが得られた。 このエ グルパーミューションクロマトグラブー注 テレン・非共役ジェン共置合体は(GPC 法)によ る数平均分子負は 2 3 0 0 0 、 赤外 綴 吸 収 スペクトル法 ( I R 法 ) による末端ビェル 差数 に1 0 0 0 炭素原子当り 9.9 個であった。

#### 多考例 2

非共役シエンとして、1.13-テトラデカシエン(シエル化学製)80 単を使用した以外は参考例1と同一条件でエテレンとの共重合反応を行った。 630gのエテレン・非共役デカジェン共重合体が得られ、分析の結果、数平均分子量が35,000で末端ビニル基数は1000炭素原子当り85個であった。

#### 

提件根、遺流冷却器かよび窒素導入管を備えた3 ロフラスコに、酸素を除き紀水乾燥したトルエン 5 0 ㎡を入れた。次いで、お考例 1 で合成したエテレン - 非共役シエン共直合体 0.4 ㎡ (ビニル基含量 0.5 mmoℓ 当量)、メタクロロ過安息香銀 7.4 平 (0.3 mmoℓ)を加え、窒柔雰囲気下で提择しながら発温し、9 0 でで 4.8 時間

(5 mmol)を満下し、5 時間提择反応した。 反応後、実施例1 と同様に生成物を処理し、変性共産合体を得た。この変性共産合体をIR 法により分析したところ、反応前のビニル基の 3 Q 7 モルギがエポキン基に変化していた。

## 実施例 5.

原科共産合体として、参考例1 と同様にして 合成した数平均分子量 4.7 0 0 、ビニル基含量 9.5 のエチレン・デカジェン共 重合体を用いた以外 は実施例1 と同様にエポキン化反応を行った。 分析の結果、共産合体中のビニル基のエポキン 基への転化率は 5 0.2 モルチであった。

### 実施例 4.

原科共電合体として、参考例2 で合成したエチレン - テトラデカジェン共重合体を用いた以外は実施例1 と同様にエポキシ化反応を行った。

IR法により、得られた変性共富合体を分析したところ、ビニル基のエポキン基への転化率は 25.4 モルもであった。

#### (発明の効果)

反応した。反応後、内容物を呈復まで冷却した 後、メタノール 200 単中に投入した。生成した 沈殿を口別し、次いで減圧乾燥した。こうして 得られた変性共重合体につき、その標道を IR法により分析したところ、1.260 cm<sup>-1</sup>、 847 cm<sup>-1</sup>、837 cm<sup>-1</sup>にエポヰシ基の特性吸収 が現出しており、エポキシ基転化率は反応前の ビニル基の282モル多に相当した。 なお、ビ ニル基の含有量は1.000 炭素原子当り46 個で あった。この共重合体の赤外緩吸

収スペクトルを第18に示す。また、別途、校 磁気共鳴スペクトル法(13C-NMR法) によ りエポキシ基の生成を確認した。

#### 实施例 2

実施例 1 で用いたものと同じエチレン - 非共 役シエン共重合体 Q 4 g に対し、モリプテンヘ キサカルボニル 1 0 m ( Q 0 4 mmo e ) 、 リン酸 水果ニナトリウム 1 5 m ( Q 1 mmo e ) を加えよ く挽拝した。得られた容被を昇湿し9 0 でにし た後、1 - プチルヒドロバーオキシド Q 5 ml

例えば、本発明の共重合体は、

- ① 黴、アルミニタム等の金属を含む各種材料 との接触力が使れるため层層性を脂として有 用である。
- ② 作用 お性の 根面、 存化 ポリオレフィン 系数 脂と ポリナミドヤポリエステルのごときエポキン 基と 反応性のある 官能基を持つ 数 脂との パインダーない し相 常化 剤 として 秀れた 性質を示す。

- ② 各種の無限フィラーと化学的結合を形成し、 あるいは親和性が良好であるため、無限フィ ラー含有額脂組成物として使用した場合、機 械的強度の向上等、物性改善効果をもたらす。
- (1) ポリアミン或いはポリカルボン酸などの交叉結合剤により、交叉結合され、三次元的網 状構造を有する機械的物性の優れた機能に変換することができる。また、
- ⑤ エポキン番の反応性を利用し、感光性、イ オン配位性ないし交換性、酸化防止性、生体 適合性などの各種官能基を持つ化合物ないし ポリマーを導入することにより、感光性衝筋、 イオン交換銀脂、酸化防止剤、医用高分子等 に筋調することができる。

### 4. 図面の簡単な説明

第1別は、本発明の実施例1の共重合体の 赤外線吸収スペクトルである。

特 許 出 顕 人 日産丸番ポリエチレン株式会社

大理 人 并建士 等 任 美

(ほか2名)

第 1 図

